1993-252724 [32] WPIDS DNC C1993-112361 2-Substd. oxetane derivs. useful as fungicide - is prepd. by photo-reaction of olefin with chloroalkyl benzyl ketone then treating with base. DC C02 (SANY) SANKYO CO LTD PA CYC 1 JP 05170763 A 19930709 (199332)* PΙ 24p ADT JP 05170763 A JP 1992-147227 19920608 PRAI JP 1991-137904 19910610 1993-252724 [32] WPIDS AB JP 05170763 A UPAB: 19931118

2-Substd. oxetane derivs. of formula (I) and their salts are new. Where R1, R2, R3, R4, R8 are H or lower alkyl; R2 and R3 may form cyclopentane or cyclohexane ring together with adjacent carbon atoms; R5, R6, R7 are H, halogen, opt. halo-substd. lower alkyl or opt. halo-substd. lower alkoxy; R9 is 5-6 membered heterocycle which contains 1-3N and is opt. substd. with 1-3 halogen, lower alkyl or lower alkoxy (excepting 1H-1,2,4-triazole).

(I) are prepd. by photo-reaction of an olefin of formula (AII) with chloroalkyl benzyl ketone of formula (AI) in presence of solvent to form cpd. (AIII) which reacts with base to form (I).

605 Examples of (I) including (2R, 3S, 4R)- 2-((4-chloropyrazol-1-yl)methyl)- 3,4-dimethyloxetane (m.pt. 54 deg.C), is specifically claimed. USE - Used as fungicide and anti-fungal agent.

In an example, 60% NaH (177mg) was added to 1,3-dimethyl-2-imidazolidinone (30ml) suspension of (2R,3S,4R)-2 -(4-chlorophenyl)-3,4-dimethyl- 2-methanesulphonyloxy methyloxetane (500mg), pyrazole (238.3mg) and NaI (212mg). The mixt. was stirred for 30 mins. at room temp. and 7 hrs. at 90 deg.C. The mixt. was cooled to room temp. and satd. sodium thiosulphate aq. soln. was added. After extn., washing, drying, concn. and purificn., (2R,3S,4R)-2-(4-chlorophenyl)- 3,4-dimethyl-2-(1-pyrazolyl)methyl)-oxetane (271mg, Y is 60%, m.pt. 64 deg.C) was obtd..

Dwg.0/0

				i		-	1
	•	ą					
÷,							
			÷ 5.				
	9						

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-170763

(43)公開日 平成5年(1993)7月9日

(51) lnt.Cl. ⁵ C07D405/06	識別記号 231	庁内整理番号 8829-4C	F I	技術表示箇所
A01N 43/50	В	8930-4H		
43/56	В	8930-4H		
43/647		8930-4H		

審査請求 未請求 請求項の数3 (全24頁)

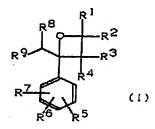
(21)出願番号	特願平4-147227	(71) 出願人 000001856
	1/18/4 1 11/1/2/	三共株式会社
(22)出願日	平成4年(1992)6月8日	東京都中央区日本橋本町3丁目5番1号
		(72)発明者 竹柴 英雄
(31)優先権主張番号	特願平3-137904	滋賀県野洲郡野洲町野洲1041 三共株式会
(32)優先日	平3(1991)6月10日	社内
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者 佐藤 一雄
		滋賀県野洲郡野洲町野洲1041 三共株式会
		社内
		(72)発明者 梶野 久喜
		滋賀県野洲郡野洲町野洲1041 三共株式会
		社内
-		(74)代理人 弁理士 大野 彰夫 (外2名)
		最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 2 - 置換オキセタン誘導体

(57)【要約】

【構成】一般式(I)

【化13】



【効果】優れた抗真菌活性及び農業用殺菌活性を有する 新規なオキセタン誘導体及びその製造方法を提供する。 【特許請求の範囲】 【請求項1】一般式(I)

(化1)

「式中、R'、R'、R'、R'及びR'は同一又は異 なって、水素原子又は低級アルキル基を示し、R¹とR * は一緒になってそれらの結合する炭素原子と共にシク ロペンタン環又はシクロヘキサン環を形成してもよく、 R'、R'及びR'は同一又は異なって、水素原子、ハ ロゲン原子、ハロゲン原子で置換されていてもよい低級 アルキル基又はハロゲン原子で置換されていてもよい低 級アルコキシ基を示し、R¹ は、窒素原子を1乃至3個 20 含有する5乃至6員複素環基(ただし、1H-1,2,4-トリ アゾール基を除き、又当該複素環基は、1乃至3個の同 一又は異なったハロゲン原子、低級アルキル基、低級ア ルコキシ基で置換されていてもよい。)を示す。]で表 わされる化合物及びその塩。

【請求項2】一般式(II)

[化2]

[式中、R'、R'、R'、R'及びR'は同一又は異 なって、水素原子又は低級アルキル基を示し、R¹とR 3 は一緒になってそれらの結合する炭素原子と共にシク ロペンタン環又はシクロヘキサン環を形成してもよく、 R'、R'及びR'は同一又は異なって、水素原子、ハ ロゲン原子、ハロゲン原子で置換されていてもよい低級 アルキル基又はハロゲン原子で置換されていてもよい低 級アルコキシ基を示し、Yはハロゲン原子、低級アルキ ルスルホニルオキシ基又はアリールスルホニルオキシ基 を示す。R'は、窒素原子を1乃至3個含有する5乃至 6 員複素環基 (ただし、1H-1, 2, 4- トリアゾール基を除 き、又当該複素環基は、1乃至3個の同一又は異なった ハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基で置 換されていてもよい。)を示す。]で表わされる化合物 50 と、一般式(III)

【化3】R°H

[式中、R⁹ は、窒素原子を1乃至3個含有する5乃至 6 員複素環基 (ただし、IH-1, 2, 4- トリアゾール基を除 き、又当該複素環基は、1乃至3個の同一又は異なった ハロゲン原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基で置 換されていてもよい。)を示す。]で表わされる化合物 又はその塩を、塩基の存在下又は非存在下反応すること を特徴とする請求項1に記載の化合物の製造方法。

【請求項3】請求項1に記載の化合物を有効成分として 含有する農業用殺菌剤組成物及び抗菌剤組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の目的】本発明の目的は、優れた抗真菌活性及び 農業用殺菌活性を有する新規なオキセタン誘導体及びそ の製造方法を提供することにある。

[0002]

【産業上の利用分野】本発明は、優れた抗真菌活性及び 農業用殺菌活性を有する新規なオキセタン誘導体及びそ の製造方法に関する。

[0003]

【従来の技術】農業用殺菌活性及び抗真菌活性を有する トリアゾール系化合物は多種知られているが、トリアゾ ール環以外の複素環基を有しかつオキセタン環を有する 化合物はこれまで知られていない。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明者等は、トリア ゾール環以外の複素環骨格を有する誘導体の合成とその 生理活性について永年に亘り鋭意研究を行なった結果、 30 オキセタン骨格を有する新規な含窒素複素環系化合物が 優れた農業用殺菌活性及び抗真菌活性を有することを見

[0005]

【発明の構成】

出し、本発明を完成した。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明は、新規なオキセ タン誘導体若しくはその塩、それらの製造法並びにそれ らを有効成分とする農業用殺菌剤及び抗真菌剤よりな

【0007】詳しくは、オキセタン環2位が、窒素原子 を1乃至3個含有する5乃至6員複素環基が結合した低 級アルキル基で置換された化合物又はその塩、それらの 製造法及びそれらを有効成分とする農業用殺菌剤及び抗 真菌剤よりなる。

【0008】更に詳しくは、本発明は、一般式(I)

[0009]

【化4】

40

【0010】 [式中、R¹、R¹、R¹、R¹ 及びR³ は同一又は異なって、水素原子又は低級アルキル基を示 し、R'とR'は一緒になってそれらの結合する炭素原 子と共にシクロペンタン環又はシクロヘキサン環を形成 してもよく、R'、R'及びR'は同一又は異なって、 水素原子、ハロゲン原子、ハロゲン原子で置換されてい てもよい低級アルキル基又はハロゲン原子で置換されて いてもよい低級アルコキシ基を示し、R°は、窒素原子 を1乃至3個含有する5乃至6員複素環基(ただし、IH -1, 2, 4- トリアゾール基を除き、又当該複素環基は、1 ル基、低級アルコキシ基で置換されていてもよい。)を 示す。] で表わされる化合物及びその塩、一般式 (I I)

[0011]

【化5】

[0012] [式中、R'、R'、R'、R'、R'、 R'、R'及びR'は前記と同意義を示し、Yはハロゲ ン原子、低級アルキルスルホニルオキシ基又はアリール スルホニルオキシ基を示す。]で表わされる化合物と、 一般式(III)

[0013]

【化6】R'H

[式中、R'は、前記と同意義を示す。] で表わされる 化合物又はその塩を、塩基の存在下又は非存在下反応す ることを特徴とする一般式(I)で表わされる化合物を 製造する方法並びに一般式(I)で表わされる化合物を 有効成分として含有する農業用殺菌剤組成物及び抗菌剤 組成物よりなる。

【0014】上記において、R'、R'、R'、R'、 R'、R'、R'、R'、R® 及びR®の定義における「低級 アルキル」とは、例えばメチル、エチル、n-プロピル、

イソプロピル、n-プチル、イソプチル、s-プチル、t-プ チル、n-ペンチル、イソペンチル、2-メチルプチル、ネ オペンチル、1-エチルプロピル、n-ヘキシル、4-メチル ペンチル、3-メチルペンチル、2-メチルペンチル、1-メ チルペンチル、3,3-ジメチルプチル、2,2-ジメチルプチ ル、1.1-ジメチルプチル、1.2-ジメチルプチル、1.3-ジ メチルプチル、2,3-ジメチルプチル、2-エチルプチルの ような炭素数1乃至6個の直鎖又は分枝鎖アルキル基で あり、好適には炭素数1乃至4個の直鎖又は分枝鎖アル 10 キル基である。

【0015】上記において、R'、R'、R'及びR' の定義における「低級アルコキシ」とは、前記「低級ア ルキル」が酸素原子と結合した基を示す。

【0016】上記においてR'、R'及びR'の定義に おける「ハロゲン原子で置換されていてもよい低級アル キル」とは、前記「低級アルキル」に前記「ハロゲン原 子」が1乃至3個置換した基であり、例えばフルオロメ チル、ジフルオロメチル、トリフルオロメチル、クロロ メチル、ジクロロメチル、トリクロロメチル、プロモメ 乃至3個の同一又は異なったハロゲン原子、低級アルキ 20 チル、ヨードメチル、フルオロエチル、ジフルオロエチ ル、トリフルオロエチル、クロロエチル、ジクロロエチ ル、トリクロロエチルの様な基であり、好適には、例え ば、フルオロメチル、トリフルオロメチル、クロロメチ ルのようなフッ素原子又は塩素原子が1乃至3個置換し たメチル基である。

> 【0017】上記においてR'、R'及びR'の定義に おける「ハロゲン原子で置換されていてもよい低級アル コキシ」とは、前記「ハロゲン原子で置換されていても よい低級アルキル」が酸素原子と結合した基である。

【0018】上記において、R⁶、R⁶、R⁷、R⁸及 びYの定義における「ハロゲン原子」とは、弗素原子、 塩素原子、臭素原子又は沃素原子を示し、好適には弗素 原子又は塩素原子を示す。

【0019】上記において、R'の定義における「窒素 原子を1乃至3個含有する5乃至6員複素環基」とは、 例えばピロリル、アゼピニル、ピラゾリル、イミダゾリー ル、トリアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピリダジ ニル、ピリミジニル、ピラジニルのような芳香族複素環 基及びピロリジニル、ピロリニル、イミダゾリジニル、 40 イミダゾリニル、ピラゾリジニル、ピラゾリニル、ピペ リジル、ピペラジニルのようなこれらの基に対応する、 部分若しくは完全還元型の基であり、好適には、窒素原 子を1又は2個含む5員複素環基である。

【0020】上記において、Yの定義における「低級ア ルキルスルホニルオキシ」とは、前記「低級アルキル」 がSO, O基の硫黄原子と結合した基である。

【0021】上記において、Yの定義における「アリー ルスルホニルオキシ」とは、「アリール」がSO: O基 の硫黄原子と結合した基であり、この場合「アリール」 50 とは、例えばフェニル、インデニル、ナフチル、フェナ

5

ンスレニル、アントラセニルのような炭素数 5 乃至 1 4 個の芳香族炭化水素基であり、好適にはフェニル基である。なお、「アリール」には 1 乃至 3 個の同一又は異なった前記「ハロゲン原子」、前記「低級アルキル」、前記「低級アルコキシ」が置換していてもよい。

【0022】以下に、本発明の化合物を具体的に例示す

るが、本発明はこれらに限られるものではない。 【0023】なお、以下の表において、R¹の欄の記号 は、下に示すものに従った。

[0024] [化7]

【0025】 【表1】

[0026]

【化8】

[0027]

20

化合物番号	R¹	R²	R³	R'	R ⁶ , R ⁶ , R ⁷	Rª	R ⁹
1-1	Н	Н	Н	Н	4-C1	Н	a
1 – 2	Me	H	H	H	4-C1	H	a
1 - 3	Me	Me	H	H	4-C1	H	a
1 - 4	Me	Et	H	H	4-C1	H	a
1 – 5	Me	H	Me	H	4-C1	H	a
1 - 6	Me	H	Et	H	4-C1	H	a
1 - 7	Εt	Me	H	H	4-C1	H	a .
1 - 8	Et	Et	H	H	4-C1	H	a
1 - 9	Et	H	H	H	4-C1	Н	a
1 - 1 0	Н	H	Me	H	4-C1	H	a
1-11	Н	H	Me	Me	4-C1	H	a
1 - 1 2	H	H	Me	Et	4-C1	H	a
$1 - 1 \ 3$	H	H	Et	Н	4-C1	H	a
1 - 1 4	Н	H	Et	Et	4-C1	H	a
1 - 15	Et	H	Me	H	4-C1	H	a
1 - 16	Εt	Н	Et	Н	4-C1	Н	a

1 - 19n-Pr 1 - 20n-Pr H Me 1 - 21n-Pr H Et 1 - 22n-Pr n-Pr Н 1 - 23n-Pr i-Pr Н i-Pr H H 1 - 241 - 25i-Pr Н Me 1 - 26i-Pr H Εt 1 - 27i-Pr Н n-Pr 1 - 28i-Pr Н i-Pr 1 - 29Н Н Н 1 - 30H H Me 1 - 31H Me Me 1 - 32H Me Εt 1 - 3 3Мe Н Мe 1 - 34Me H Εt 1 - 35Εt Me Н 1 - 36Εt Εt H 1 - 37Εt Н H 1 - 38H. Н Мe 1 - 39Н Н Me 1 - 40Н H Me 1 - 41Н Н Εt 1 - 42Н Н Εt 1 - 43Et Мe Н 1 - 44Εt Et H 1 - 45Εt Н n-Pr 1 - 46Εt H i-Pr 1 - 47n-Pr H H n-Pr Н Me 1 - 481 - 49n-Pr Εt H 1 - 50n-Pr Н n-Pr 1 - 51n-Pr i-Pr Н 1 - 52i-Pr H Н 1 - 53i-Pr Н Me 1 - 54i-Pr Н Εt Н i-Pr n-Pr Н 4-C1 b 1 - 55Н 1 - 56i-Pr Н i-Pr H 4-C1 H H 4-C1 Н ¢ 1 - 57Н Н Н 1 - 58Мe Н Н Н 4-C1 Н C 4-C1 Н C 1 - 59Me Me H H Н 4-C1 H С 1 - 60Me Εt H 4-C1 Н 1 - 61Me Н С Мe H 4-C1 Н 1 - 62H Εt Н С Мe 4-Cl Н 1 - 63Εt H H Ç Мe H Н 4-C1 С 1 - 64Εt Εt H H 1 - 65Εt H Н Н 4-C1 С Н 1 - 66Н Н Н 4-C1 C Me

7

1 - 17

1 - 18

Εt

Εt

H

Н

Н

Н

		•	. (6)			特開平5-170763
9							10
1 - 67	H	H	Me	Me	4-C1	Н	С
1 - 68	H	H	Me	Et	4-C1	Н	C
1 - 69	Н	H	Et	Н	4-C1	H	С
1 - 70	H	H	Et	Et	4-C1	Н	С
1 - 7 1	Et	H	Me	Н	4-C1	Н	С
1 - 72	Et	H	Et	Н	4-C1	Н	С
1 - 73	Et	H	n-Pr	Н	4-C1	H	С
1 - 74	Ét	H	i-Pr	Н	4-C1	H	c
1 - 75	n-Pr	H	H	H	4-C1	H	С
1 - 76	n-Pr	H	Me	H	4-C1	H	С
1 - 77	n-Pr	H	Et	Н	4-C1	H	С
1 - 78	n-Pr	H	n-Pr	Н	4-C1	Н	С
1 - 79	n-Pr	H	i-Pr	Н	4-C1	H	C
1 - 80	i-Pr	Н	H	Н	4-C1	H	C
1 - 81	i-Pr	H	Me	Н	4-C1	H	C
1 - 82	i-Pr	H	Et	Н	4-C1	H	C
1 - 8 3	i-Pr	H	n-Pr	Н	4-C1	H	c
$1 - 8 \ 4$	i-Pr	H	i-Pr	Н	4-C1	H	С
1 - 85	H	H	H	H	4-C1	H	d
1 - 86	Me	H	Н	Н	4-C1	H	d
1 - 87	Me	Me	H	Н	4-C1	H	d
1 - 8 8	Me	Et	H	Н	4-C1	H	d
1 - 89	Me	H	Me	Н	4-C1	Н	d
1 - 9 0	Me	H	Et	H	4-C1	Н	d
1 - 9 1	Et	Me	H	H	4-C1	Н	d ·
1 - 92	Et	Et	H	H	4-C1	H	đ
$1 - 9 \ 3$	Et	H	H	H	4-C1	H	d
1 - 9 4	H	H	Me	Н	4-C1	H	d
1 - 95	H	H	Me	Me	4-C1	H	d
1 - 96		, H	Me	Et	4-C1	Н	d
1 - 97	H	H	Et	H	4-C1	Н	d
1 - 9 8	H	H	Et	Et	4-C1	Н	đ
1 - 99	Et	H	Me	H	4-C1	Н	d
1 - 1 0 0	Et	H	Et	Н	4-C1	Н	d
$1 - 1 \ 0 \ 1$	Et	H	n-Pr	H	4-C1	H	d
1-102	Et	H	i-Pr	Н	4-C1	Н	d
1 – 1 0 3	n-Pr	H	H	Н	4-C1	H	d
1 - 1 0 4	n-Pr	H	Me	Н	4-C1	Н	đ .
1 - 1 0 5	n-Pr	H	Et	Н .	4-C1	Н	đ
1 - 1 0 6	n-Pr	H	n-Pr	Н	4-C1	H	d .
1 – 1 0 7	n-Pr	H	i-Pr	H	4-C1	H	d
1-108	i-Pr	H	H	H	4-C1	H	d
1 - 1 0 9	i-Pr	H	Me	H	4-C1	Н	d
1 - 1 1 0	i-Pr	H	Et	H 	4-C1	H	d
1-111	i-Pr	H	n-Pr	Н	4-C1	H	d
1-112	i-Pr	H	i-Pr	Н	4-C1	H	e
1 - 1 1 3	Н	H	H 	H	4-C1	H	е
1-114	Me	H	H	H	4-C1	H	е
1 - 1 1 5	Me	Me	H	H	4-C1	H	e
1 – 1 1 6	Me	Et	Н	Н	4-C1	Н	e

1 - 166

i-Pr H

Εt

Н

2, 4-Cl2

Н

a

		•	. (8)			特開平5-170763
1 1 0 7		••			0.4.01	••	14
1 - 1 6 7		H		Н	2, 4-Cl,	H	a
1-168	i-Pr	H	i-Pr	Н	2, 4-Cl	H	a
1 - 1 6 9	H	H	H	Н	2, 4-Cl	H	d
1 - 1 7 0	Me	H	H	Н	2, 4-Cl ₂	H	d
1-171	Me	Me	H	Н	2, 4-Cl	H	d
1-172	Me	Et	Н	Н	2, 4-Cl;	H	d
1 - 1 7 3	Me	H	Me	Н	2, 4-Cl ₂	H	d ,
1-174	Me	H ·	Et	Н	2, 4-Cl ₂	H	d
1 - 1 7 5	Et	Me	H	Н	2, 4-Cl ₂	H	d
1-176	Et	Et	H	Н	2, 4-Cl ₂	H	d ,
1 - 1 7 7	Et	H	H	Н	2, 4-Cl;	H	d
1-178	H	H	Me	H	2, 4-Cl,	H 	d
1-179	H	H	Me	Me	2, 4-Cl:	H	d
1-180	H	H	Me	Et	2, 4-Cl ₂	H	d
1-181	H	H	Et	H	2, 4-Cl	H	d
1-182	H	H	Et	Et	2, 4-Cl;	H	d
1-183	Et	H	Me	Н	2, 4-Cl ₂	H	d
1-184	Et	H	Et	Н	2, 4-Cl;	H	d
1-185	Et	H	n-Pr	Н	2,4-Cl ₂	H	d
1 - 186	Et	H	i-Pr	H	2, 4-Cl ₂	H	d
1-187	n-Pr	H	H	H	2, 4-Cl ₂	H	d
1 - 188	n-Pr	H	Me	H	2, 4-Cl;	H	d a
1-189	n-Pr	H	Et	H	2, 4-Cl;	H	d
1-190	n-Pr	H	n-Pr	H	2, 4-Cl ₂	H	d a
1-191	n-Pr	H	i-Pr	H	2, 4-Cl;	H	d d
1-192	i-Pr	H	H	Н	2, 4-Cl ₂	H	d
1 - 193	i-Pr	H	Me	H	2, 4-Cl;	H	d
1 - 194	i-Pr	H	Et	H	2, 4-Cl:	H	d a
1 - 195	i-Pr	H	n-Pr	H	2, 4-Cl;	H	d
1 - 196	i-Pr u	H H	i-Pr H	H	2,4-Cl:	H	d
1 - 197 $1 - 198$	H Me		н Н		4-F	H	a
1-199	Me	H Me	Н	H H	4-F 4-F	H H	a.
1 - 2 0 0	Мe	Et	H	Н	4-F	Н	a a
1 - 2 0 1	Me	H	Me	Н	4-F	Н	a
1 - 2 0 2	Me	H	Et	н	4-F	H	a
1 - 2 0 3	Et	Me	H	Н	4-F	Н	a
1 - 2 0 4	Et .	Et	н	Н	4-F	Н	a
1 - 2 0 5	Et	Н	H	Н	4-F	Н	a
1 - 2 0 6	Н	Н	Me	Н	4-F	Н	a
1 - 2 0 7	Н	Н	Me	Me	4-F	H	a
1-208	н	H	Me	Et	4-F	н	a
1 - 2 0 9	H	Н	Et	Н	4-F	н	a
1-210	н	H	Et	Et	4-F	Н	a
1-211	Et	H	Me	Н	4-F	H	a
1 - 2 1 2	Et	Н	Et	Н	4-F	H	a
1 - 2 1 3	Et	Н	n-Pr	Н	4-F	H	a
1 - 2 1 4	Et	Н	i-Pr	Н	4-F	Н	a
1-215	n-Pr	Н	Н	Н	4-F	Н	a
1 - 2 1 6	n-Pr	H	Me	Н	4-F	H	a
. ~ 10		••		••		••	_

1 - 266

Н

Εt

Εt

2,4-F2

Н

			. (10)			特開平5-170763
11-							18
1 - 267	Εt	H	Me	Н	2, 4-F ₂	Н	a
1 - 268	Εt	H	Et	Н	2,4-F ₁	Н	a
1 - 269	Εt	H	n-Pr	Н	2,4-F ₂	Н	a
1-270	Εt	H	i-Pr	Н	2, 4-F ₂	Н	a
1-271	n-Pr	H	Н	Н	2, 4-F ₂	Н	a
1-272	n-Pr	H	Me	Н	2, 4-F ₂	Н	a
1-273	n-Pr	Н	Et	Н	2,4-F ₂	Н	a
1-274	n-Pr	Н	n-Pr	Н	2, 4-F ₂	Н	a
1-275	n-Pr	Н	i-Pr	Н	2, 4-F ₂	Н	a
1-276	i-Pr	Н	Н	Н	2,4-F ₁	Н	a
1-277	i-Pr	H	Me	Н	2, 4-F ₂	Н	a
1-278		н	Et	н	2, 4-F ₁	Н	a
1-279		Н	n-Pr	Н	2, 4-F ₂	H	a
1-280	i-Pr	H	i-Pr	Н	2, 4-F ₂	н	a
1-280 $1-281$	H	Н	H	Н	2, 4-F ₂	H	d
1-281 $1-282$	Me	H	H	Н	2, 4-F ₂	Н	đ
		n Me	n H	n H	2, 4-F ₂	Н	d
1-283	Me				2, 4-F ₂	Н	d
1-284	Me	Et	H	H			
1 - 2 8 5	Me	H	Me	H	2, 4-F ₂	H	d a
1-286	Me	H	Et	H	2, 4-F ₂	H	d ,
1-287	Et	Me	H	Н	2, 4-F ₂	H	d
1-288	Et	Et	H	H	2, 4-F ₁	H	d
1 - 289	Et	Н	Н	H	2, 4-F ₂	H	d
1 - 290	Н	Н	Me	Н	2, 4-F ₂	H	d
1 - 291	H	Н	Me	Me	$2, 4-F_2$	Н	d .
1 - 292	H	H	Me	Et	2, 4-F ₂	Н	d
1 - 293	H	H	Et	Н	2, 4-F ₂	Н	đ
1 - 294	Н	H	Et	Et	2, 4-F ₂	H	d
1 - 295	Εt	Н	Me	Н	2, 4-F ₂	Н	đ
1 - 296	Et	H	Et	Н	2, 4-F ₂	Н	d ·
1 - 297	Εt	H	n-Pr	H	2, 4-F ₂	H	d
1 - 298	Et	H	i-Pr	H	2, 4-F ₂	Н	d
1 - 299	n-Pr	H	Н	Н	2, 4-F ₂	H	d
$1 - 3 \ 0 \ 0$	n-Pr	H	Me	Н .	2,4-F ₂	Н	đ
$1 - 3 \ 0 \ 1$	n-Pr	H	Et	H	2,4-F ₂	Н	d
1-302	n-Pr	H	n-Pr	H	2,4-F ₂	Н	đ
$1 - 3 \ 0 \ 3$	n-Pr	H	i-Pr	H	2,4-F ₂	H	d
1 - 304	i-Pr	H	Н	H	2,4-F ₂	Н	d
1 - 305	i-Pr	H	Me	Н	2, 4-F ₂	Н	d
1 - 306	i-Pr	H	Εt	H	2, 4-F ₂	H	d
1 - 307	i-Pr	H	n-Pr	H	2, 4-F ₂	Н	d
1 - 3 0 8	i-Pr	Н	i-Pr	Н	2,4-F ₂	Н	d
1 - 309	Н	Н	H	Н	4-CF ₃	Н	a
1-310	Me	Н	Н	Н	4-CF ₃	Н	a
1-311	Me	Me	Н	Н	4-CF ₃	Н	a
1-312	Me	Et	Н	Н	4-CF ₃	Н	a
1 - 3 1 3	Me	Н	Me	Н	4-CF ₃	Н	a
1-314	Me	H	Et	Н	4-CF ₃	Н	a
1-315	Et	Ме	Н	H	4-CF ₃	Н	a
1 - 3 1 6	Et	Et	н	H	4-CF ₃	н	a
. 0.10	ے.	~.					

			(11 ')	•		特則
19							20
$13 \ 1 \ 7$	Εt	Н	Н	Н	4-CF ₃	Н	a
1 - 3 1 8	Н	H	Me	H	4-CF ₃	H	a
1 - 3 1 9	Н	H	Me	Me	4-CF ₃	Н	a
1 - 3 2 0	Н	H	Me	Et	4-CF ₃	Н	a
$1 - 3 \ 2 \ 1$	Н	H	Et	H	4-CF ₃	Н	a
1 - 3 2 2	Н	H	Εt	Et	4-CF ₃	Н	a
$1 - 3 \ 2 \ 3$	Et	Н	Me	H	4-CF ₃	Н	a
1 - 3 2 4	Et	H	Et	H	4-CF ₃	Н	a
1 - 325	Et	Н	n-Pr	Н	4-CF ₃	Н	a
$1 - 3 \ 2 \ 6$	Et	H	i-Pr	H	4-CF ₃	H	a
$1 - 3 \ 2 \ 7$	n-Pr	H	Н	Н	4-CF ₃	Н	a
1 - 328	n-Pr	H	Мe	Н	4-CF ₃	Н	a
1 - 329	n-Pr	Н	Et	H	4-CF ₃	H	a
1-330	n-Pr	H	n-Pr	H	4-CF ₃	H	a
1-331	n-Pr	Н	i-Pr	H	4-CF ₃	Н	a
$1 - 3 \ 3 \ 2$	i-Pr	H	Н	H	4-CF ₃	H	a
$1 - 3 \ 3 \ 3$	i-Pr	Н	Me	Н	4-CF ₃	Н	a
$1 - 3 \ 3 \ 4$	i-Pr	H	Et	H	4-CF3	н	a
$1 - 3 \ 3 \ 5$	i-Pr	Н	n-Pr	Н	4-CF ₃	н	a
$1 - 3 \ 3 \ 6$	i-Pr	Н	i-Pr	H	4-CF3	Н	a
1 - 3 3 7	Н	Н	Н	H	4-CF ₃	н	d
1 - 3 3 8	Me	Н	Н	H	4-CF ₃	Н	d
1-339	Мe	Me	Н	H	4-CF ₃	Н	d
1-340	Me	Et	Н	Н	4-CF ₃	Н	d
$1 - 3 \ 4 \ 1$	Me	Н	Me	Н	4-CF ₃	Н	đ
1-342	Me	H	Et	H	4-CF ₃	Н	d
$1 - 3 \ 4 \ 3$	Εt	Me	Н	Н	4-CF ₃	Н	đ
1-344	Εt	Εt	Н	Н	4-CF ₃	Н	d
$1 - 3 \ 4 \ 5$	Εt	Н -	Н	Н	4-CF ₃	н	d
1-346	Н	Н	Мe	Н	4-CF ₃	Н	đ
$1 - 3 \ 4 \ 7$	Н	Н	Me	Me	4-CF ₃	Н	d
1-348	Н	Н	Me	Et	4-CF ₃	Н	d
1 - 349	H	Н	Et	H	4-CF ₃	Н	đ
1-350	Н	H	Et	Et	4-CF ₃	Н	d
1-351	Et	Н	Me	H	4-CF ₃	Н	d
1-352	Εt	Н	Et	Н	4-CF ₃	Н	d
1-353	Εt	Н	n-Pr	H	4-CF ₃	н	d
1-354	Εt	Н	i-Pr	Н	4-CF ₃	Н	d
1-355	n-Pr	Н	Н	Н	4-CF ₃	Н	d
1-356	n-Pr	Н	Me	Н	4-CF ₃	Н	d
1-357	n-Pr	Н	Et	H	4-CF ₃	Н	d
1-358	n-Pr	Н	n-Pr	Н	4-CF ₃	Н	đ
1-359	n-Pr	Н	i-Pr	Н	4-CF ₃	н	d
1-360	i-Pr	Н	Н	Н	4-CF ₃	Н	đ
1-361	i-Pr	Н	Мe	Н	4-CF ₃	Н	d
1-362	i-Pr	Н	Et	Н	4-CF ₃	н	d
1-363	i-Pr	Н	n-Pr	H	4-CF ₃	Н	d
1-364	i-Pr	н	i-Pr	н	4-CF ₃	Н	ď
1-365	H	н	н	 Н	4-0CF ₃	H	a
1 - 3 6 6	Ме	H	н	H	4-0CF ₃	Н	a
1 000	MC	11	**	••	7 0013	11	a

							•
			. (12)			特開平5-170763
21							22
1 - 367	Me	Мe	H	H	4-0CF ₃	н	a
1 - 368	Me	Εt	Н	Н	4-0CF ₃	Н	a
1 - 369	Me	H	Me	Н	4-0CF ₃	Н	a
1-370	Me	Н	Εt	Н	4-0CF ₃	Н	a
1-371	Et	Мe	Н	Н	4-0CF ₃	Н	a
1-372	Et	Et	н	Н	4-0CF ₃	н	a
1 - 3 7 3	Et	Н	Н	Н	4-0CF ₃	Н	a
1-374	H	Н	Me	H	4-0CF ₃	Н	a
1-375	H	н	Me	Me	4-0CF ₃	н	a
1 - 3 7 6	н	H	Me	Et	4-0CF ₃	Н	a
1 - 3 7 7	H	H	Et	Н	4-0CF ₃	Н	a
1-378	H	Н	Et	Et	4-0CF ₃	Н	
1 - 3 7 9	Et	Н	Me	Н	4-0CF ₃	Н	a
			E t				a
1 - 380 $1 - 381$	Et E+	H		H	4-0CF ₃	Н	a
	Et	H	n-Pr	H	4-0CF ₃	H	a
1-382	Et	H	i-Pr	H	4-0CF ₃	H	a
1 - 3 8 3	n-Pr	H	H	H	4-0CF ₃	Н	a
1 - 3 8 4	n-Pr	H	Me	H	4-0CF ₃	Н	a
1 - 3 8 5	n-Pr	H	Et	H	4-0CF ₃	H	a
1-386	n-Pr	Н	n-Pr	Н .	4-0CF ₃	Н	a
1-387	n-Pr		i-Pr	H	4-0CF ₃	H	a
1 - 388	i-Pr	H	Н	Н	4-0CF ₃	H	a
1 - 389	i-Pr	H	Me	H	4-0CF ₃	Н	a
1 - 3.90	i-Pr	Н	Et	Н	4-0CF ₃	Н	a
1 - 391	i-Pr	H	n-Pr	H	4-0CF ₃	H	a
1 - 392	i-Pr	H	i-Pr	Н	4-0CF ₃	Н	a .
1 - 393	Н	H	H	Н	4-0CF ₃	H	d
1 - 394	Me	H	Н	H	4-0CF ₃	H	d
1-395	Me	Me	H	H	4-0CF ₃	H	d .
1 - 396	Me	Et	Н	H	4-0CF ₃	H	d
1 - 397	Me	H	Me	Н	4-0CF ₃	H	d
1 - 398	Me	Н	Et	· H	4-0CF ₃	H	d
1 - 399	Εt	Me	Н	Н	4-0CF ₃	Н	đ
1 - 400	Et	Et	Н	H	4-0CF ₃	H	đ
1 - 401	Et	H	Н	H	4-0CF ₃	H	d
1 - 402	Н	. Н	Мe	H	4-0CF ₃	H	đ
1 - 403	Н	H	Me	Me	4-0CF ₃	Н	d
1 - 4 0 4	Н	H	Me	Εt	4-0CF ₃	Н	ď
1 - 405	H	Н	Et	H	4-0CF ₃	H	đ
1 - 406	н	Н	Et	Et	4-0CF ₃	н	d
1 - 407	Et	Н	Me	Н	4-0CF ₃	Н	d
1-408	Εt	Н	Εt	Н	4-0CF ₃	Н	đ
1 - 4 0 9	Et	Н	n-Pr	H	4-0CF ₃	Н	d
1-410	Et	H	i-Pr	Н	4-0CF ₃	Н	d
1 - 4 1 1	n-Pr	Н	Н	H	4-0CF ₃	H	đ
1-412	n-Pr	н	Me	Н	4-0CF ₃	Н	d
1-413	n-Pr	H	Et	Н	4-0CF ₃	Н	d
1-414	n-Pr	Н	n-Pr	н	4-0CF ₃	н	d
1-415	n-Pr	Н	i-Pr	Н	4-0CF ₃	Н	d
1 - 4 + 3 $1 - 4 + 6$	i-Pr		H	H	2, 4-F ₁	Н	d
1 410	1 11	*1	11	**	L, T 17	11	u

1 - 466

Εt

Н

i-Pr H

H

Н

d

		,	. (14)			特開平5-1707
25							26
1-467	n-Pr	H	Н	H	Н	H	d
1-468	n-Pr	H	Мe	H	Н	H	d
1-469	n-Pr	H	Εt	H	Н	Н	đ
1 - 470	n-Pr	H	n-Pr	H	Н	Н	đ
1 - 471	n-Pr	Н	i-Pr	H	Н	Н	d
1-472	i-Pr	Н	Н	H	Н	Н	d
1 - 473	i-Pr	Н	Me	H	Н	Н	ď
1-474	i-Pr	Н	Et	Н	Н	H	đ
1 - 4 7 5	i-Pr	H	n-Pr	H	Н	H	đ
1-476	i-Pr	H	i-Pr	H	Н	H	d
1-477	Me	Me	Me	Me	4-C1	H	a
1-478	Me	Me	Me	Me	2, 4-Cl ₂	Н	a
1 - 4 7 9	Me	Me	Me	Me	4-F	Н	a
1-480	Me	Me	Me	Me	2, 4-F ₂	Н	a
1-481	Me	Мe	Me	Me	2-C1, 4-F	Н	a
1-482	Me	Me	Me	Me	4-C1, 2-F	Н	a
1-483	Me	Мe	Me	Me	4-CF ₃	H	a
1 - 4 8 4	Me	Мe	Me	Me	4-0CF ₃	Н	a
1 - 485	Me	Me	Me	Me	Н	H	a
1 - 486	Me	Me	Me	Me	4-СН3	Н	a
1-487	Me	Me	Me	Me	4-0СЊ	H	a
1 - 4 8 8	Me	Me	Me	Me	4-C1	Н	d
1 - 489	Me	Me	Me	Me	2, 4-Cl ₂	Н	đ
1 - 4 9 0	Me	Me	Me	Me	4-F	H	d
1-491	Me	Me	Me	Me	2, 4-F ₂	H	d
1-492	Me	Me	Me	Me	2-C1, 4-F	H	ď
1 - 493	Me	Me	Me	Me	4-C1, 2-F	H	d
1 - 4 9 4	Me	Me	Me	Me	4-CF ₃	H	d
1 – 4 9 5	Me	Me	Me	Me	4-0CF ₃	H	d
1 - 496	Me	Me	Me	Me	H	H	d
1 - 4 9 7	Me	Me	Me	Me	4-СЊ	H	d
1 - 498	Me	Me	Me	Me	4-0СН	H	đ
1 - 499	Me	Me	Me	Me	4-C1	H	e
1-500	Me	Me	Me	Me	2,4-Cl ₂	Н	e
1 - 5 0 1	Me	Me	Me	Me	4-F	H	e
1 - 5 0 2	Me	Me	Me	Me	2, 4-F ₂	Н	e
1 - 5 0 3	Me	Me	Me	Me	2-C1,4-F	H	e
1 - 504	Me	Me	Me	Me	4-Cl, 2-F	H	e
1 - 5 0 5	Me	Me	Me	Me	4-CF ₃	Н	е
1 - 5 0 6	Me	Me	Me	Me	4-0CF ₃	H	е
1 - 5 0 7	Me	Me	Me	Me	Н	H	е
1 - 5 0 8	Me	Me	Me	Me	4-CH ₃	H	е
1 - 509	Me	Me	Me	Me	4-0СЊ	H	е

【0028】 【表2】 【0029】 【化9】

[0030]

化合物番号	R¹	R4	n	R^{s} , R^{s} , R^{τ}	R°
2 – 1	Н	Н	3	4-C1	a
2 - 2	Me	H	3	4-C1	a
2 - 3	Me	Me	3	4-C1	а
2 - 4	H	Me	3	4-C1	а
2 - 5	H	Н	4	4-C1	a
2 - 6	Me	Н	4	4-C1	a
2 - 7	Me	Me	4	4-C1	а
2 - 8	H	Me	4	4-C1	a
2 - 9	H	Н	3	2,4-Cl ₂	a
2 - 10	Me	Н	3	2,4-C1,	a
2-11	Me	Me	3	2, 4-Cl ₂	а
2-12	H	Me	3	2,4-Cl ₂	a
$2 - 1 \ 3$	H	Н	4	2,4-C12	а
2 - 14	Me	H	4	2,4-01:	а
2 - 15	Me	Me	4	2,4-Cl ₂	а
2 - 16.	H	Me	4	2,4-Cl ₂	а
2 - 17	H	Н	3	4-F	а
2 - 18	Me	Н	3	4-F	а
2 - 19	Me	Me	3	4-F	а
2 - 20	H	Me	3	4-F	а
2 - 2 1	Н	Н	4	4-F	а
2 - 2 2	Me	H	4	4-F	a
$2 - 2 \ 3$	Me	Me	4	4-F	а
2 - 24	Н	Me	4	4-F	а
2 - 25	Н	Н	3	2, 4-F ₂	а
2-26	Me	H	3	2, 4-F ₂	а
2 - 27	Me	Me	3	2, 4-F ₂	a
2 - 2 8	H	Me	3	2,4-F ₂	a
2 - 29	Н	Н	4	2,4-F ₂	а
2 - 30	Me	Н	4	2, 4-F ₂	а
2 - 3 1	Me	Me	4	2, 4-F ₂	а
2 - 3 2	Н	Me	4	2, 4-F ₂	a
$2 - 3 \ 3$	Н	Н	3	4-CF ₃	а
2 - 34	Me	Н	3	4-CF ₃	а
2 - 35	Me	Me	3	4-CF ₃	а
2 - 36	Н	Me	3	4-CF ₃	а
2 - 37	Н	Н	4	4-CF ₃	а
2 - 3 8	Me	Н	4	4-CF ₃	а

				••	
			(16)		特開平5-170763
23					30
2 - 39	Me	Me	4	4-CF ₃	a
2 - 40	Н	Me	4	4-CF ₃	a
2 - 4 1	Н	Н	3	4-0CF ₃	a
2 - 4 2	Me	Н	3	4-0CF ₃	a
2 - 43	Me	Me	3	4-0CF ₃	a
2 - 4 4	H	Me	3	4-0CF ₃	a
2 - 45	Н	Н	4	4-0CF ₃	а
2 - 46	Me	H	4	4-0CF ₃	a
2 - 47	Me	Me	4	4-0CF ₃	a
2 - 4 8	H	Me	4	4-0CF ₃	a
2 - 49	H	Н	3	4-C1	đ
2 - 50	Me	Н	3	4-C1	d
2 - 51	Me	Me	3	4-C1	d
2 - 52	H	Me	3	4-C1	d
$2 - 5 \ 3$	Н	Н	4	4-C1	d
2 - 54	Me	H	4	4-C1	d
2 - 55	Me	Me	4	4-C1	d
2 - 56	H	Me	4	4-C1	d
2 - 57	H	Н	3	2,4-Cl ₂	d
2 - 58	Me	Н	3	2,4-Cl ₂	d
2 - 59	Me	Me	3	2,4-Cl ₂	d
2 - 60	Н	Me	3	2,4-Cl ₂	đ
2 - 61	H	Н	4	2,4-C1:	d
2 - 6 2	Me	Н	4	2,4-Cl ₂	d
$2 - 6 \ 3$	Me	Me	4	2,4-Cl ₂	d
2 - 64	H	Me	4	2,4-Cl;	d
2 - 65	Н	Н	3	4-F	d
2 - 66	Me	H	3	4-F	d
2 - 67	Me	Me	3	4-F	d
2 - 68	Н	Me	3	4-F	d
2 - 69	H	Н	4	4-F	d
2 - 70	Me	H	4	4-F	d
2 - 71	Me	Me	4	4-F	d
2 - 72	Н	Me	4	4-F	d
2 - 73	H	Н	3	2,4-F ₂	d
2 - 74	Me	H	3	2,4-F ₂	d
2 - 75	Мe	Мe	3	2,4-F ₂	d
2 - 76	Н	Me	3	2,4-F ₂	đ
2 - 77	Н	Н	4	2,4-F ₂	d
2 - 78	Me	н	4	2,4-F ₁	d
2 - 79	Me	Me	4	2, 4-F ₂	d
2 - 80	Н	Ме	4	2,4-F ₂	d
2 - 81	Н	Н	3	4-CF ₃	d
2 - 8 2	Me	Н	3	4-CF ₃	d
$2 - 8 \ 3$	Me	Me	3	4-CF ₃	d
2 - 84	Н	Me	3 .	4-CF ₃	d
2 - 85	Н	Н	4	4-CF ₃	d
2 - 86	Мe	Н	4	4-CF ₃	· d
2 - 8 7	Me	Me	4	4-CF ₃	d
2-88	Н	Мe	4	4-CF ₃	d
· = =			=	-	

以下に本発明の化合物及びその中間体の製造方法を示す。

[化10]

【0031】 (A法)

$$R^{8}$$
 R^{3} R^{2} R^{4} R^{2} R^{4} R^{2} R^{6} R^{5} R^{6} R^{5} R^{7} R^{8} R^{1} R^{2} R^{6} R^{5} R^{1} R^{2} R^{6} R^{5} R^{7} R^{8} R^{1} R^{2} R^{1} R^{2} R^{3} R^{4} R^{2} R^{5} R^{6} R^{5} R^{5} R^{6} R^{5} R^{5} R^{6} R^{5} R^{5} R^{7} R^{6} R^{5} R^{5} R^{7} R^{6} R^{5} R^{5} R^{7} $R^{$

【0033】カルボニル化合物(AI)とオレフィン化合物(AII)とを、溶媒の存在下、光反応に付し、オキセタン化合物(AIII)(一般式(II)においてYが塩素原子の化合物)を製造する工程である。

【0034】反応は、佐藤及び田村、テトラヘドロン・レターズ、第25巻第1821頁乃至第1824頁(1984年) (T.Sato, K.Tamura Tetrahedron Letters, Vol.25, 1821-1824(1984)) に記載の方法に準じて行うことができる。

【0035】本反応には、最適な波長が存在する。

【0036】照射する最適光の波長は、原料であるカルボニル化合物とオレフィン化合物によって異なるが、おおむね280-600nmの光が含まれるものならば光源に限定はないが、好適には300~400nmであり、更に好適には350nm前後である。280nm以下の波長が含まれる場合はフィルター等を用いて除くのが好ましい。

【0037】本工程は、溶媒の存在下に行なわれ、使用される溶媒としては反応を阻害しないものであれば特に限定はなく、例えば、ペンゼン、トルエン、キシレン、クロルベンゼン等の芳香族炭化水素類、アセトニトリル、ベンゾニトリル等のニトリル類、メタノール、エタノール、iープロパノール等のアルコール類、エーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル類、ヘキサン、ペンタン、シクロヘキサン等の低級脂肪族炭化水素類又はこれらの混合溶媒が用いられ、好ましくは285nm以下の光が透過するのを防ぐため、溶媒でありながらフィルターの役目を果たす、芳香族炭化水素類(特にベンゼン、トルエン、クロルベンゼン)又はそれらの混合溶媒が用いられる。

【0038】なお、285nm以下の光が透過するのを 防ぐフィルターとしては特に限定はないが、例えば、パ イレックス製ガラス、特定波長をカットするガラスフィ 50 ルター、樹脂フィルター及び蛍光染料等を挙げることが



できる。また、これらのフィルターを用いる場合には、 溶媒は、原料を溶解するものであれば、必ずしも前記の 様にベンゼン、トルエン、クロルベンゼン等を使用する 必要はない。

【0039】反応温度は特に限定はなく、好適には-20℃乃至80℃で行なわれ、更に好適には、10℃乃至40℃で行なわれる。

【0040】反応時間は、主に反応温度、原料化合物、 照射される光及び使用される溶媒の種類によって異なる が、通常1時間乃至4日間であり、好適には2時間乃至 10 2日間である。

【0041】A-2工程はクロロ化合物 (AIII) からアゾール化合物 (AIV) (一般式 (I) の化合物) を製造する工程である。

【0042】反応は、溶媒中、一般式(II)の化合物に対して1当量以上のアゾール類(一般式(III)の化合物)を1当量以上の塩基の存在下に反応させるか、又はアゾール類の塩基塩を反応させ、本発明化合物を製造する方法である。

【0043】使用される溶媒としては、反応を阻害せ ず、出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定 はないが、好適には、ヘキサン、ヘプタン、リグロイ ン、石油エーテルのような脂肪族炭化水素類;ベンゼ ン、トルエン、キシレンのような芳香族炭化水素類;メ チレンクロリド、クロロホルム、四塩化炭素、ジクロロ エタン、クロロベンゼン、ジクロロベンゼンのようなハ ロゲン化炭化水素類;ジエチルエーテル、ジイソプロピ ルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメト キシエタン、ジエチレングリコールジメチルエーテルの ようなエーテル類;メタノール、エタノール、n-プロパ 30 ノール、イソプロパノール、n-プタノール、イソプタノ ール、t-プタノール、イソアミルアルコール、ジエチレ ングリコール、グリセリン、オクタノール、シクロヘキ サノール、メチルセルソルブ、のようなアルコール類: ニトロエタン、ニトロベンゼンのようなニトロ化合物 類;アセトニトリル、イソプチロニトリルのようなニト リル類;ホルムアミド、ジメチルホルムアミド、ジメチ ルアセトアミド、ヘキサメチルホスホロトリアミド、1, 3-ジメチル-2- イミダゾリジノンのようなアミド類:ジ メチルスルホキシド、スルホランのようなスルホキシド 40

類であり、更に好適には、ホルムアミド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルホスホロトリアミド、1,3-ジメチル-2-イミダゾリジノンのようなアミド類である。

【0044】使用される塩基としては、通常の反応にお いて塩基として使用されるものであれば特に限定はない が、好適には炭酸ナトリウム、炭酸カリウムのようなア ルカリ金属炭酸塩;炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリ ウムのようなアルカリ金属炭酸水素塩;水素化リチウ ム、水素化ナトリウム、水素化カリウムのようなアルカ リ金属水素化物;水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、 水酸化バリウムのようなアルカリ金属水酸化物:ナトリ ウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、ボタシウム-t - プトキシドのようなアルカリ金属アルコキシド類、ト リエチルアミン、トリプチルアミン、ジイソプロピルエ チルアミン、N-メチルモルホリン、ピリジン、4-(N, N-ジメチルアミノ) ピリジン、N.N-ジメチルアニリン、N. N-ジエチルアニリン、1,5-ジアザビシクロ[4.3.0] ノナ -5- エン、1,4-ジアザビシクロ[2.2.2] オクタン(DABC 20 0) 、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0] ウンデク-7- エン(DB U) のような有機塩基類又はプチルリチウム、リチウム ジイソプロピルアミドのような有機金属塩基類であり、 更に好適には、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムのような アルカリ金属炭酸塩である。

【0045】尚、反応を効果的に行わせるために、ベンジルトリエチルアンモニウムクロリド、テトラプチルアンモニウムクロリドのような第4級アンモニウム塩類、ヨウ化ナトリウム、臭化ナトリウム、臭化リチウムのようなハロゲン化アルカリ土類金属、ジベンゾー18-クラウンー6-のようなクラウンエーテル類等を添加することもできる。

【0046】反応温度は-78℃乃至200℃で行なわれるが、好適には、-20℃乃至150℃である。

【0047】反応時間は、主に反応温度、原料化合物又は使用される溶媒の種類によって異なるが、通常1時間 乃至24時間であり、好適には2万至10時間である。

【0048】(B法)

[0049]

【化11】

【0050】B-1工程は、カルボニル化合物(BI)とオレフィン化合物(VI)とを光反応に付し、オキセタン化合物(BIII)を立体選択的に製造する工程である。

【0051】この工程は、T. Oppenlaender and P. Scho enholzer, Helvetica Chimica Acta, Vol. 72, 1972 (198 40 9) に記載の方法に準じて行なうことができる。

【0052】Rとしては、好適には、例えば、イソプロピル基、sープチル基、sーヘキシル基のような1位で分枝しているアルキル基、ベンズヒドリル基のような前記「アリール基」が2又は3個置換したメチル基、又は(一)ーメンチル基、(+)ーメンチル基、8ーフェニルメンチル基、(ー)ー2ーフェニルシクロヘキシル基、2ーヒドロキシシクロヘキシル基、2ーメトキシシクロヘキシル基、2ーメトキシンクロヘキシル基、2ーメトキシンクロヘキシル基、2ー

(tープチルジメチルシリルオキシ)シクロヘキシル基、2ーペンジルシクロヘキシル基のような前記「シクロヘキシル基」の2位にアルキル基、フェニル基、アラルキル基、水酸基若しくは水酸基の保護基で保護された水酸基を置換基として持つシクロヘキシル基であり、更に好適には、2位にアルキル基、フェニル基、アラルキル基、水酸基又は水酸基の保護基で保護された水酸基を置換基として持つシクロヘキシル基である。

【0053】照射する最適光の波長は、原料であるカルボニル化合物とオレフィン化合物によって異なるが、おおむね280-600nmの光が含まれるものならば光源に限定はないが、好適には300~400nmであり、更に好適には350nm前後である。280nm以下の波長が含まれる場合はフィルター等を用いて除くのが好ましい。

50 【0054】本工程は、溶媒の存在下に行なわれ、使用

20



される溶媒としては反応を阻害しないものであれば特に 限定はなく、例えば、ペンゼン、トルエン、キシレン、 クロルベンゼン等の芳香族炭化水素類、アセトニトリ ル、ベンゾニトリル等のニトリル類、メタノール、エタ ノール、iープロパノール等のアルコール類、エーテ ル、テトラヒドロフラン等のエーテル類、ヘキサン、ペ ンタン、シクロヘキサン等の低級脂肪族炭化水素類又は これらの混合溶媒が用いられ、好ましくは285 nm以 下の光が透過するのを防ぐため、溶媒でありながらフィ ルターの役目を果たす、芳香族炭化水素類(特にベンゼ 10 ン、トルエン、クロルベンゼン)又はそれらの混合溶媒 が用いられる。

【0055】なお、285nm以下の光が透過するのを 防ぐフィルターとしては特に限定はないが、例えば、パ イレックス製ガラス、特定波長をカットするガラスフィ ルター、樹脂フィルター及び蛍光染料等を挙げることが できる。また、これらのフィルターを用いる場合には、 溶媒は、原料を溶解するものであれば、必ずしも前記の 様にベンゼン、トルエン、クロルベンゼン等を使用する 必要はない。

【0056】反応温度は特に限定はなく、好適には-2 0℃乃至80℃で行なわれ、更に好適には、10℃乃至 40℃で行なわれる。

【0057】反応時間は、主に反応温度、原料化合物、 照射される光及び使用される溶媒の種類によって異なる が、通常1時間乃至4日間であり、好適には2時間乃至 2日間である。

【0058】B-2工程は、(BIII)のエステル基 を還元し、アルコール化合物(BIV)を製造する工程 である。

【0059】この工程は、一般的なエステル還元法、例 えば新実験化学講座(日本化学会編)第15巻酸化と還 元[11]に記載の方法を用いて、行なうことができる。還 元剤としては、好適には、例えばリチウムアルミニウム ハイドライド、ソジウムボロハイドライドーリチウムク ロライド、リチウムボロハイドライドのような水素化ホ ウ素化合物である。

【0060】使用される溶媒としては、反応を阻害しな ければ特に限定はないが、好適にはテトラヒドロフラ ン、エチレングリコールジメチルエーテルのようなエー 40 テル類である。

【0061】反応時間は、用いられる試薬、温度等によ り変わるが、通常30分乃至5時間であり、好適には1 時間乃至3時間である。

【0062】B-3工程は、アルコール化合物(BI V) の保護されていない水酸基を求核性脱離基Yに変換 し、化合物(BV)を製造する工程である。

【0063】例えば、Yがハロゲン原子の場合には、通 常ハロゲン化試薬とされているものを使用して実施され るが、好適には、チオニルクロリド、チオニルプロミ

ド、チオニルアイオダイドのようなチオニルハライド 類、スルホニルクロリド、スルホニルプロミドのような スルホニルハライド類、三塩化燐、三臭化燐のような三 ハロゲン化燐類、五塩化燐、五臭化燐、五沃化燐のよう な五ハロゲン化燐類又はオキシ塩化燐、オキシ臭化燐の ようなオキシハロゲン化燐類を使用して行なわれ、好適 には、オキシハロゲン化燐類又はチオニルハライド類が 使用される。

【0064】又、Yがスルホニル基の場合には、例え ば、不活性溶剤中、塩基存在下又は日存在下、化合物 (III) と一般式R'SO, -O-SO, R'を有す る化合物(式中、R'はメチル、エチルのような低級ア ルキル基;トリフルオロメチル、ペンタフルオロエチル のようなハロゲン低級アルキル基:ベンゼン、p-トル エンのようなアリール基を示す。)又は式R'SO。-Zを有する化合物(式中、R³は、前記と同意義を示 し、2は塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子のようなハロ ゲン原子を示す。)を反応させることにより達成され る。

【0065】使用される溶媒としては、反応を阻害せ ず、出発物質をある程度溶解するものであれば、特に限 定はないが、好適には、ベンゼン、トルエン、キシレン のような芳香族炭化水素類;メチレンクロリド、クロロ ホルムのようなハロゲン化炭化水素類;酢酸エチル、酢 酸プロピルのようなエステル類;エーテル、テトラヒド ロフラン、ジオキサン、ジメトキシタンのようなエーテ ル類又はジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミ ド、ヘキサメチルホスホロトリアミドのようなアミド類 であり、更に好適には、トルエンのような芳香族炭化水 30 素類又はメチレンクロリドのようなハロゲン化炭化水素 類である。

【0066】使用される塩基としては、通常の反応にお いて塩基として使用されるものであれば特に限定はない が、好適には、水素化リチウム、水素化ナトリウム、水 素化カリウムのようなアルカリ金属水素化物等の無機塩 基類;トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミ ン、N-メチルモルホリン、ピリジン、4-(N,N-ジ メチルアミノ) ピリジン、 N,N-ジメチルアニリン、1, 5 -ジアザビシクロ[4.3.0] ノナー5-エン、1,4 -ジ アザビシクロ[2.2.2] オクタン、1,8 -ジアザビシクロ [5.4.0] ウンデク-7-エン(DBU) のような有機塩基類 又はプチルリチウム、リチウムジイソプロピルアミドの ような有機金属塩基類であり、更に好適にはピリジン、 トリエチルアミンのような有機塩基類である。

【0067】反応温度は、ハロゲン化は室温乃至150 ℃で行なわれるが、好適には80℃乃至120℃であ る。スルホン化は-20℃乃至50℃で行なわれるが、 好適には、-15℃乃至室温である。

【0068】反応時間は、主に反応温度、原料化合物又 50 は使用される溶媒の種類によって異なるが、通常5分間

特開平5-170763 40

乃至10時間であり、好適には10分間乃至3時間であ る.

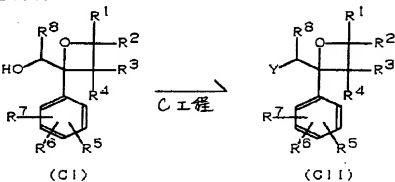
【0069】B-4工程は、化合物 (BV) の求核性脱 離基Yをアゾール類で置換することにより、本発明化合 物(BVI) (一般式(I)においてR[®] が水素原子の 化合物)を製造する工程である。

【0070】この工程は、A-2工程に準じて行うこと ができる。

【0071】(C法)

[0072]

【化12】



【0073】C工程は、アルコール化合物(CI)から 化合物(CII) (一般式(II) の化合物)を製造す る工程であり、B-3工程に準じて行うことができる。 【0074】以上の方法において、ラセミ体として合成」 した化合物は、ラセミ体に周知の分割試薬、例えば、カ ンファースルホン酸のような光学活性な酸を加えて結晶 性の塩を形成させ、光学分割を行なうことにより、一方 の光学活性体のみを取り出すことができる。

【0075】以下に実施例をあげて本発明を更に具体的 に説明する。

【0076】文中『*』印は、ラセミ体を示す。即ち、 (2R', 3S')という表示は、(2R, 3S)と - れは(2S', 3R')と同意義である。一方、(2R ', 3 R') という表示は、(2 R, 3 R) と(2 S, 3S)の異性体の1:1の混合物を意味し、これは、 (25', 35') と同意義である。

【0077】なお、本発明において化合物の構造式を示 す場合に用いる立体の表示は、相対的な立体配置を示す ものであり、そのラセミ体をも包含している。

[0078]

【効果】本発明化合物は農業用殺菌剤として用いられ、 治療的且つ予防的効果を示す。

【0079】即ち、散布剤又は水面施用剤として使用す ることにより、稲作での重要病害である稲紋枯病を特に 強力に防除することができる。

【0080】又、土壌処理或いは種子処理剤として使用 することにより、リゾクトニア菌に起因するビート、 棉、ウリ類等各種作物の苗立枯病に特に有効である他、 ナス、ウリ類等の白絹病、ジャガイモ黒あざ病などの土 **壌伝染性病害を有効に防除することができる。**

【0081】一方、実用薬量では稲、トマト、ジャガイ 50 レン、エチルベンゼン、クメン、メチルナフタリン等の

モ、棉、ナス、キュウリ、インゲン等の作物は薬害を受 けることはない。

【0082】更に、果樹園、非農耕地、山林等において も殺菌剤として有効に使用することができる。

【0083】本発明の化合物は、担体及び必要に応じて 他の補助剤と混合して、農業用殺菌剤として通常用いら れる製剤形態、例えば、粉剤、粗粉剤、微粒剤、粒剤、 水和剤、フロアプル剤、乳剤、水溶液剤、水溶剤、油懸 **濁剤等に調製されて使用される。もちろん、精製の任意** の段階で精製を中止し、粗製物を有効成分とすることも できる。

【0084】ここでいう担体とは、処理すべき部位へ有 (2S, 3R) の異性体の1:1の混合物を意味し、こ 30 効成分化合物の到達性を助け、又、有効成分化合物の貯 蔵、輸送或いは取り扱いを容易にするために、農業用殺 菌剤中に混合される合成又は天然の無機若しくは有機物 質を意味する。

【0085】適当な固体担体としては、カオリナイト 群、モンモリロナイト群又はアタバルジャイト群等で代 表されるクレー類、タルク、雲母、葉ロウ石、軽石、パ ーミュキライト、石こう、炭酸カルシウム、ドロマイ ト、珪藻土、マグネシウム石灰、燐灰石、ゼオライト、 無水珪酸、合成珪酸カルシウム等の無機物質、大豆粉、 宿主植物に被害を与えることなく、植物の病気に対して 40 タバコ粉、クルミ粉、小麦粉、木粉、澱粉、結晶セルロ ース等の植物性有機物質、クマロン樹脂、石油樹脂、ア ルキド樹脂、ポリ塩化ビニル、ポリアルキレングリコー ル、ケトン樹脂、エステルガム、コーパルガム、ダンマ ルガム等の合成又は天然の高分子化合物、カルナパロ ウ、蜜ロウ等のワックス類、或いは尿素等が挙げられ

> 【0086】適当な液体担体としては、ケロシン、鉱 油、スピンドル油、ホワイトオイル等のパラフイン系若 しくはナフテン系炭化水素、ベンゼン、トルエン、キシ



芳香族炭化水素、四塩化炭素、クロロホルム、トリクロ ルエチレン、モノクロルベンゼン、o-クロルトルエン 等の塩素化炭化水素、ジオキサン、テトラヒドロフラン のようなエーテル類、アセトン、メチルエチルケトン、 ジイソプチルケトン、シクロヘキサノン、アセトフエノ ン、イソホロン等のケトン類、酢酸エチル、酢酸アミ ル、エチレングリコールアセテート、ジエチレングリコ ールアセテート、マレイン酸ジプチル、コハク酸ジエチ ル等のエステル類、メタノール、n-ヘキサノール、エ チレングリコール、ジエチレングリコール、シクロヘキ 10 サノール、ペンジルアルコール等のアルコール類、エチ レングリコールエチルエーテル、エチレングリコールフ ェニルエーテル、ジエチレングリコールエチルエーテ ル、ジエチレングリコールプチルエーテル等のエーテル アルコール類、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホ キシド等の極性溶媒或いは水等が挙げられる。

【0087】乳化、分散、湿潤、拡展、結合、崩壞性調 節、有効成分安定化、流動性改良、防錆等の目的で使用 される界面活性剤は、非イオン性、陰イオン性、陽イオ ン性及び両性イオン性のいずれのものをも使用しうる が、通常は非イオン性及び/ 又は陰イオン性のものが使 用される。

【0088】適当な非イオン性界面活性剤としては、例 えば、ラウリルアルコール、ステアリルアルコール、オ レイルアルコール等の高級アルコールにエチレンオキシ ドを重合付加させたもの、イソオクチルフェノール、ノ ニルフェノール等のアルキルフェノールにエチレンオキ シドを重合付加させたもの、プチルナフトール、オクチ ルナフトール等のアルキルナフトールにエチレンオキシ ドを重合付加させたもの、パルミチン酸、ステアリン 酸、オレイン酸等の高級脂肪酸にエチレンオキシドを重 合付加させたもの、ステアリン燐酸、ジラウリル燐酸等 のモノ若しくはジアルキル燐酸にエチレンオキシドを重 合付加させたもの、ドデシルアミン、ステアリン酸アミ ド等のアミンにエチレンオキシドを重合付加させたも の、ソルビタン等の多価アルコールの高級脂肪酸エステ ル及びそれにエチレンオキシドを重合付加させたもの、 エチレンオキシドとプロピレンオキシドを重合付加させ たもの等が挙げられる。適当な陰イオン性界面活性剤と しては、例えば、ラウリン硫酸ナトリウム、オレイルア 40 ルコール硫酸エステルアミン塩等のアルキル硫酸エステ ル塩、スルホこはく酸ジオクチルエステルナトリウム、 2-エチルヘキセンスルホン酸ナトリウム等のアルキル スルホン酸塩、イソプロピルナフタレンスルホン酸ナト リウム、メチレンビスナフタレンスルホン酸ナトリウ ム、リグニンスルホン酸ナトリウム、ドデシルベンゼン スルホン酸ナトリウム等のアリールスルホン酸塩等が挙 げられる。

【0089】更に、本発明の農業用殺菌剤には製剤の性 状を改善し、生物効果を高める目的で、カゼイン、ゼラ 50 3:発病程度が無処理区の10%以上30%以下。

チン、アルプミン、ニカワ、アルギン酸ソーダ、カルボ キシメチルセルロース、メチルセルロース、ヒドロキシ エチルセルロース、ポリビニルアルコール等の高分子化 合物や他の補助剤を併用することもできる。

【0090】上記の担体及び種々の補助剤は製剤の剤 型、適用場面等を考慮して、目的に応じてそれぞれ単独 に或いは組合せて適宜使用される。

【0091】粉剤は、例えば、有効成分化合物を通常0. 1 乃至25重量部含有し、残部は固体担体である。

【0092】水和剤は、例えば、有効成分化合物を通常 1 乃至80重量部含有し、残部は固体担体、分散温潤剤で あって、必要に応じて保護コロイド剤、チキソトロビー 剤、消泡剤等が加えられる。

【0093】粒剤は、例えば、有効成分化合物を通常1 乃至35重量部含有し、残部は大部分が固体担体である。

【0094】使用する場合において、他の殺菌剤、殺虫 剤、殺ダニ剤、殺線虫剤、除草剤、植物生長調節剤、肥 料、土壌改良剤等と混合し、適用範囲を拡大し、省力化 を図ることもできる。

【0095】その処理量は、気象条件、製剤形態、処理 20 時期、処理方法、場所、対象病害、対象作物等により異 なるが、通常、有効成分として、1アール当たり0.1 g 乃至100 g であり、好ましくは、5 g 乃至40 gであり、 乳剤、水和剤、懸濁剤等は、通常、その所定量を1アー ル当たり1リットル乃至10リットルの水(所望によ り、界面活性剤、ポリオキシエチレン樹脂酸、リグニン スルホン酸塩、アピエチン酸塩、ジナフチルメタンジス ルホン酸塩、パラフィンのような展着剤を添加でき る。) で希釈して処理し、粒剤等は、通常なんら希釈す 30 ることなく処理する。

[0096]

【試験例】以下に試験例を挙げて本発明の化合物の効果 を具体的に示す。

【0097】試験例1

稲紋枯病防除試験(治療効果)

4-5葉期の稲苗(品質:日本晴)の地際に、予め稲紋 枯病菌(Rhizoctonia solani)を培養したエンバク粒を4-5 粒置いて接種した。菌接種後、稲苗を温度25-27 ℃、相対温度100%の室内に24時間置いた後、試験 化合物の10ppm 液を3ポット当たり30mlの割合で散 布した。続いて、稲苗を同室内に5日間置いて発病さ せ、葉鞘に形成された病斑の高さを基にして防除効力を 調査した。結果を表3に示す。

【0098】尚、防除効力(以下の試験例において同 様)は、試験植物の発病程度を肉眼観察し、下記の基準 で表示した。

【0099】5:発病が全く認められない。

4:発病程度が無処理区(試験化合物を供試していない 場合、以下同じ)の10%以下。

(23.)

2:発病程度が無処理区の30%以上50%以下。

1:発病程度が無処理区の50%以上70%以下。

0:発病程度が無処理区の70%以上で、無処理区と差 が認められない。

【0100】また、試験に供した化合物の番号は、後記 の実施例の番号である。

【0101】大麦うどんこ病防除試験(治療効果)

1葉期の大麦苗(品種:赤神力)に、大麦うどんこ病菌 (Erysiphe graminis f.sp.hordei) の分生胞子をふりか けて接種した。菌接種後、大麦苗を温度15−20℃の 10 ガラス温室内に24時間置いた後、試験化合物の3ppm 液を3ポット当たり30mlの割合で散布した。続いて、 大麦苗をガラス温室内に10日間置いて発病させ、第1 葉に形成された病斑の面積を基にして防除効力を調査し た。結果を表3に示す。

【0102】試験例3

リンゴ黒星病防除試験(予防効果)

3-4 葉期のリンゴ実生苗に、試験化合物の300ppm 液を3ポット当たり30mlの割合で散布した。薬液散布 2.4時間後にリンゴ黒星病菌(Venturia inaequalis) の 20 分生胞子懸濁液を噴霧接種した。菌接種後、リンゴ苗を 温度20-22℃、相対温度100%の室内に3日間置 き、次いで、20-22℃のガラス室内に10日間置い て発病させ、第3-4葉に形成された病斑の面積を基に して防除効力を調査した。結果を表3に示す。

【0103】試験例4

稲いもち病防除試験(治療効果)

4-5葉期の稲苗(品質:幸風)に、稲いもち病菌(Pyr icularia oryzae)の分生胞子懸濁液を噴霧接種した。菌 室内に24時間置いた後、試験化合物の10ppm 液を3 ポット当たり30回の割合で散布した。

【0104】続いて、稲苗を同室内に6日間置いて発病 させ、上位2葉に形成された病斑数を基にして防除効力 を調査した。結果を表3に示す。

[0105]

【表3】

実施例番号	1	3 а	4
試験例1	3	3	5
試験例2	_	4	3
試験例3	-	5	5
試験例4	-	_	4

なお、表3において、「-」印は、未試験を示す。

[0106]

【実施例】以下に実施例を示して本発明を具体的に示す が、本発明はこれらに限られるものではない。

【0107】実施例1

(2R', 3S', 4R')-2-(4- クロロフェニル)-3, 4-ジメチル-2 -[(I- ピラゾリル) メチル] オキセタン

(2R', 3S', 4R')-2-(4- クロロフェニル)-3, 4-ジメチル-2 - メタンスルフォニルオキシメチルオキセタン(500mg. 1.64nmol), ピラゾール(238.3mg, 3.50nmol)およびヨウ 化ナトリウム(212mg, 1.41mmol)の1,3-ジメチル-2- イミ ダゾリジノン(30ml)けんだく液に0℃で60%-水素化ナ トリウム(177mg, 4.43mmol)を加えた。反応混合液を室温 で30分間、90℃で7時間撹拌した。温度を室温まで 下げた後ここへ飽和チオ硫酸ナトリウム水を加え、酢酸 エチル-ヘキサン(2:1 v/v) で抽出した。抽出層を水洗 した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濃縮後、得 られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精 製し目的化合物(271mg,0.979mmol) を得た。

【0108】収率60%,融点64℃

NMR スペクトル (CDCl₃) δ ppm: 0.61 (d, 3H, J=7.5Hz), 1.0 7 (d, 3H, J=6.5Hz), 3.14 (dq, 1H, J=7.5Hz, J=7.5Hz), 4.23 (d, 1H, J=14.6Hz), 4.30 (dq, 1H, J=7.5Hz, J=6.5Hz), 4.58(d, 1H, J=14.6Hz), 6. 21 (dd, 1H, J=1.8Hz, J=2.5Hz), 7. 23 (d, 2H, J=8.7Hz), 7.34(d, 2H, J=8.7Hz), 7.47(d, 1H, J=1.8H)z), 7. 52 (d, 1H, J=2.5Hz).

マススペクトル(m/z):276(M^t),217,195,139,129,111.

(2R',3S',4R')-2-[(4-クロロピラゾール-1- イル) メチ ル)]-3,4-ジメチルオキセタン

(2R', 3S', 4R')-2-(4- クロロフェニル)-3, 4-ジメチル-2 - メタンスルフォニルオキシメチルオキセタン(500mg, 1.64mmol)、4-クロロピラゾール(252mg, 2.46mmol)およ びヨウ化ナトリウム(212mg, 1.41mol) の1,3-ジメチル-2 接種後、稲苗を温度20−22℃、相対湿度100%の 30 - イミダゾリジノン(30ml)けんだく液に0℃で60%−水 素化ナトリウム(177mg, 4.43mmol)を加えた。反応混合液 を室温で30分間、90℃で3.5時間撹拌した。温度を 室温まで下げた後ここへ飽和チオ硫酸ナトリウム水を加 え、酢酸エチルーヘキサン(1:1 v/v) で抽出した。抽出 層を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濃 縮後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフ ィーで精製し目的化合物(328mg, 1.05mmol)を得た。

【0109】収率64%, 融点54℃

NMR スペクトル (CDCl₃) δ ppm: 0.63 (d, 3H, J=7.5Hz), 1.1 40 2(d, 3H, J=7. 3Hz), 3.10(dq, 1H, J=7.5Hz, J=7.5Hz), 4.19 (d, 1H, J=14.6Hz), 4.21 (dq, 1H, J=7.5Hz, J=7.3Hz), 4.54 (d, 1H, J=14.6Hz), 7.25(d, 2H, J=8.9Hz), 7.30(d, 2H, J=8.9Hz)Hz), 7.39(s, 1H), 7.57(s, 1H).

マススペクトル(m/z):310(M¹),251,197,164,149,140,12 9, 111, 104, 89, 75, 63, 56, 52.

実施例3

(2R', 3S', 4R')-2-(4- クロロフェニル)-3, 4-ジメチル-2 -[(1,2,3- トリアゾール-1- イル) メチルオキセタン (a) および(2R',3S',4R')-2-(4- クロロフェニル)-3,4-50 ジメチル-2[(1,2,3-トリアゾール-2- イル) メチル] オ



キセタン(b)

(2R', 3S', 4R')-2-(4- クロロフェニル)-3, 4-ジメチル-2 - メタンスルフォニルオキシメチルオキセタン(500mg, 1.64mmol)、1,2,3-トリアゾール(0.2ml,3.45mmol)およ びヨウ化ナトリウム(212mg, 1.41mol) の1,3-ジメチル-2 - イミダゾリジノン(30ml)けんだく液に0℃で60%-水 素化ナトリウム(177mg, 4.43mmol)を加えた。反応混合液 を室温で30分間、90℃で6.5 時間撹拌した。温度を 室温まで下げた後ここへ飽和チオ硫酸ナトリウム水を加 層を水洗した後無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濃縮 後、得られた残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィ ーで精製しa (髙極性146mg, 0.53mmol) およびb (低極 性226mg, 0.81mmol) を得た。

【0 1 1 0】(a) 高極性化合物:収率32%, 融点91~9 1.5℃

NMR スペクトル (CDCl₃) δ ppm:0.64(d, 3H, J=7.4Hz), 1.1 2 (d, 3H, J=6.5Hz), 3.04 (dq, 1H, J=7.4Hz, J=7.4Hz), 4.38 (d q, 1H, J=7.4Hz, J=6.5Hz), 4.49 (d, 1H, J=12.0Hz,), 4.94 (d, 1H, J=12.0Hz), 7.27 (d, 2H, J=6.8Hz), 7.31 (d, 2H, J=6.8 20 Hz), 7.65 (brs, 1H), 7.77 (brs, 1H). マススペクトル(m /z):277(M⁺), 265, 239, 195, 164, 149, 141, 125, 111, 104, 7. 5, 56, 41.

(b) 低極性化合物:収率49%, 融点94℃

NMR スペクトル (CDCl₃) δ ppm: 0.71 (d, 3H, J=7.5Hz), 1.1 3 (d, 3H, J=6.5Hz), 3. 29 (dq, 1H, J=7.5Hz, J=7.5Hz), 4. 47 (d q, 1H, J=7.5Hz, J=6.5Hz), 4.76 (d, 1H, J=14.2Hz,), 4.90 (d, 1H, J=14.2Hz), 7.2(d, 2H, J=8.7Hz), 7.31(d, 2H, J=8.7Hz)z), 7.60(s, 2H).

マススペクトル(m/z):278(M+1), 256, 222, 195, 164, 149, 141, 129, 111.

実施例4

(2R', 3S', 4R') -2- (4-クロロフェニ ル) -3, 4ジメチル-2-(1-イミダソリル) メチ ・ルオキセタン

(2R', 3S', 4R) -2- (4-クロロフェニ ル) -3, 4ジメチル-2-メタンスルフォニルオキシ メチル オキセタン (500mg, 1, 64mmo 1)、イミダゾール(238.2mg, 3.50mmo 1) 及びヨウ化ナトリウム (212mg, 1.41mo 1) の1, 3ージメチルー2ーイミダゾリジノン(30 え、酢酸エチルーヘキサン(1:1 v/v) で抽出した。抽出 10 ml) 懸濁液に0 \mathbb{C} で608-水素化ナトリウム(177mg, 4. 43mmol) を加えた。反応混合液を室 温で30分間、90℃で3時間撹はんした。温度を室温 まで下げた後、ここへ飽和チオ硫酸ナトリウム水を加 え、酢酸エチルーヘキサン(2:1v/v)で抽出し た。 抽出層を水洗した後、無水硫酸マグネシウムで乾 燥した。濃縮後、得られた残さをシリカゲルクロマトグ ラフィーで精製し目的物 (217mg, 0.784mm o 1) を得た。

【0111】収率48%。 融点76-77℃ NMRスペクトル (CDCl₃) δ p p m : 0. 72 (d, 3 H, J=7.4Hz), 1.18 (d, 3H, J=6. 4 H z), 2. 98 (dd, 1H, J=7. 4, 7. 4 Hz), 4. 22 (d, 1H, J=14.5Hz), 4. 47 (d, 1H, J=14.5Hz), 4. 66 (dq, 1H, J=7.4, 6.4Hz), 6.99 (brs, 1H), 7.01 (brs, 1H), 7.2 3 (d, 2H, J=8.7Hz), 7.34 (d, 2H, J=8.7Hz), 7.70 (brs, 1H). MS (m/z) : 276 (M+), 217, 149, 130 39, 129, 111, 105, 97, 82, 69, 5 7, 41.

フロントページの続き

滋賀県野洲郡野洲町野洲1041 三共株式会 社内